

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 722 992 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (43) Veröffentlichungstag: 24.07.1996 Patentblatt 1996/30
- (21) Anmeldenummer: 95120194.6
- (22) Anmeldetag: 20.12.1995

(51) Int. Cl.⁶: **C09C 3/12**, C01B 13/22, C09C 3/00, C08K 9/06, G03G 9/00, A61K 7/00

- (84) Benannte Vertragsstaaten: DE FR GB
- (30) Priorität: 12.01.1995 DE 19500674
- (71) Anmelder: DEGUSSA AG D-60311 Frankfurt (DE)

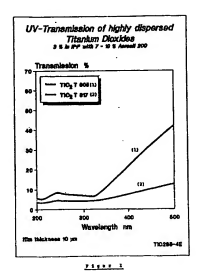
(72) Erfinder:

- Ettlinger, Manfred, Dr. D-63791 Karlstein (DE)
- Hartmann, Werner, Dr.
 D-64832 Babenhausen (DE)
- Kerner, Dieter, Dr.
 Nordland Park, New Jersey 07432 (US)
- Meyer, Jürgen, Dr.
 D-79618 Rheinfelden (DE)

(54) Oberflächenmodifizierte pyrogen hergestellte Mischoxide, Verfahren zu ihrer Herstellung und Verwendung

- (57) Oberflächenmodifizierte pyrogen hergestellte Mischoxide, die zwei oder mehr Komponenten aus der Reihe SiO₂, Al₂O₃, TiO₂, ZrO₂, Fe₂O₃, Nb₂O₅, V₂O₅, WO₃, SnO₂, GeO₂ enthalten und mit einer oder mehreren Verbindungen aus den folgenden Gruppen oberflächenmodifiziert wurden:
 - (a) Organosilane des Types $(RO)_3Si(C_nH_{2n+1})$,
 - (b) $R_{x}^{(RO)}$ Si $(C_{n}H_{2n+1})$,
 - (c) $X_3Si(C_nH_{2n+1})$,
 - (d) $X_2(R') \operatorname{Si}(C_n H_{2n+1})$,
 - (e) $X(R')_2Si(C_nH_{2n+1})$,
 - (f) $(RO)_3Si(CH_2)_m-R'$,
 - (g) $(R")_x(RO)_ySi(CH_2)_m-R'$,
 - (h) $X_3Si(CH_2)_m-R'$,
 - (i) $(R) X_2 Si (CH_2)_m R',$
 - (j) $(R)_2X \operatorname{Si}(CH_2)_m-R',$
 - (k) Silazane des Types $R'R_2Si-N-SiR_2R'$,

 H
 - (1) Cyclische Polysiloxane,
 - (m) Polysiloxane bzw. Silikonöle.



Beschreibung

5

Die Erfindung betrifft oberflächenmodifizierte pyrogen hergestellte Mischoxide, das Verfahren zu ihrer Herstellung und deren Verwendung.

Gegenstand der Erfindung sind oberflächenmodifizierte pyrogen hergestellte Mischoxide, die zwei oder mehr Komponenten aus der Reihe SiO₂, Al₂O₃, TiO₂, ZrO₂, Fe₂O₃, Nb₂O₅, V₂O₅, WO₃, SnO₂, GeO₂ enthalten und mit einer oder mehreren Verbindungen aus den folgenden Gruppen oberflächenmodifiziert wurden:

```
(a) Organosilane des Types (RO)<sub>3</sub>Si(C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>)
10
                        Alkyl, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, i-Propyl-, Butyl-
            R=
            (b) Organosilane des Types R'<sub>x</sub>(RO)<sub>y</sub>Si(C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>)
15
                          Alkyl, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, i-Propyl-, Butyl-
            R=
                          Alkyl, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, i-Propyl-, Butyl-
            R' =
                          1 - 20
                          3
            X+y =
20
            X =
                          1,2
                          1,2
            y =
            (c) Halogenorganosilane des Types X<sub>3</sub>Si(C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>)
                        CI, Br
            X =
25
                        1 - 20
            n=
            (d) Halogenorganosilane des Types X<sub>2</sub>(R)Si(C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>)
                         CI, Br
            X =
30
                         Alkyl, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, i-Propyl-, Butyl-
            R' =
                         1 - 20
            (e) Halogenorganosilane des Types X(R')<sub>2</sub>Si(C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>)
35
            X =
                         Alkyl, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, i-Propyl-, Butyl-
            R' =
                         1 - 20
            n =
            (f) Organosilane des Types (RO)<sub>3</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-R'
40
                         Alkyl, wie Methyl-, Ethyl-, Propyl-
            R=
            m =
                         0.1 - 20
                         Methyl-, Aryl (z.B. -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, substituierte Phenylreste)
            R' =
                         -C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>, OCF<sub>2</sub>-CHF-CF<sub>3</sub>, -C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>, -O-CF<sub>2</sub>-CHF<sub>2</sub>
45
                         -NH2, -N3, -SCN, -CH=CH2,
                         -OOC(CH_3)C = CH_2
                         -OCH2-CH(O)CH2
                                                               -NH-CO-N-CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>
50
```

(g) Organosilane des Typs (R'')_x(RO)_ySi(CH₂)_m-R'

-Sx-(CH2)3Si(OR)3

-NH-COO-CH₃, -NH-COO-CH₂-CH₃, -NH-(CH₂)₃Si(OR)₃

R'' = Alkylx+y = 3

```
x = 1,2
                                        y = 1.2
                                        m = 0,1 bis 20
                             Methyl-, Aryl (z.B. -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> ,substituierte Phenylreste)
             R' =
                              -C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>, -OCF<sub>2</sub>-CHF-CF<sub>3</sub>, -C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>, -O-CF<sub>2</sub>-CHF<sub>2</sub>
5
                              -NH2, -N3, -SCN, -CH=CH2,
                              -OOC(CH_3)C = CH_2
                              -OCH2-CH(O)CH2
                                                                         -NH-CO-N-CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>
10
                              -NH-COO-CH<sub>3</sub>, -NH-COO-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, -NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Si(OR)<sub>3</sub>
                              -Sy-(CH2)3Si(OR)3
                              Methyl-, Ethyl-
              R =
15
              (h) Halogenorganosilane des Types X<sub>3</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-R'
              X =
                             Cl. Br
                             0.1 - 20
20
              m =
                             Methyl-, Aryl (z.B. -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, substituierte Pheneylreste)
                             -C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>, -OCF<sub>2</sub>-CHF-CF<sub>3</sub>, -C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>, -O-CF<sub>2</sub>-CHF<sub>2</sub>
                             -NH2, -N3, -SCN, -CH=CH2,
                              -OOC(CH_3)C = CH_2
                              -OCH2-CH(O)CH2
25
                                                                         -NH-CO-N-CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>
                              -NH-COO-CH<sub>3</sub>, -NH-COO-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, -NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Si(OR)<sub>3</sub>
 30
                              -Sx-(CH2)3Si(OR)3
               (i) Halogenorganosilane des Types (R)X2Si(CH2)m-R'
                              CI, Br
 35
               X =
                              Alkyl, wie Methyl,- Ethyl-, Propyl-
               R=
                              0,1 - 20
               m =
                              Methyl-, Aryl (z.B. -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, substituierte Phenylreste)
                              -C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>, -OCF<sub>2</sub>-CHF-CF<sub>3</sub>, -C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>, -O-CF<sub>2</sub>-CHF<sub>2</sub>
                              -NH_2, -N_3, -SCN, -CH=CH_2,
 40
                               -OOC(CH_3)C = CH_2
                               -OCH2-CH(O)CH2
                                                                         -NH-CO-N-CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>
  45
                               -NH-COO-CH<sub>3</sub>, -NH-COO-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, -NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Si(OR)<sub>3</sub>,
                               wobei R = Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Butyl- sein kann
                               -S_x-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Si(OR)<sub>3</sub>, wobei R = Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Butyl- sein kann
  50
                (j) Halogenorganosilane des Types (R)<sub>2</sub>X Si(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-R'
                               CI, Br
                X =
                R=
                               Alkyl
                               0.1 - 20
  55
                m =
                               Methyl-, Aryl (z.B. -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, substituierte Phenylreste)
                R' =
                               -C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>, -OCF<sub>2</sub>-CHF-CF<sub>3</sub>, -C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>, -O-CF<sub>2</sub>-CHF<sub>2</sub>
                               -NH<sub>2</sub>, -N<sub>3</sub>, -SCN, -CH=CH<sub>2</sub>,
```

 $-OOC(CH_3)C = CH_2$

-OCH2-CH(O)CH2

$$-NH-CO-N-CO-(CH2)5$$

5

-NH-COO-CH3, -NH-COO-CH2-CH3, -NH-(CH2)3Si(OR)3 -Sx-(CH2)3Si(OR)3

(k) Silazane des Types

10

15

R = Alkyl R' = Alkyl, Vinyl

/N Cudicaha Palurilayana das Tir

25

20

(I) Cyclische Polysiloxane des Types D 3, D 4, D 5, wobei unter D 3, D 4 und D 5 cyclische Polysiloxane mit 3,4 oder 5 Einheiten des Types -O-Si(CH_3)₂- verstanden wird. Z.B. Octamethylcyclotetrasiloxan = D 4

30

35

(m) Polysiloxane bzw. Silikonöle des Types

40

$$Y-O-\begin{bmatrix}\begin{bmatrix}R\\|\\Si-O\\|\\R'\end{bmatrix},\begin{bmatrix}R''\\|\\Si-O\\|\\R'''\end{bmatrix},Y$$

45

55

R = Alkyl, wie C_nH_{2n+1} , wobei n = 1 bis 20 ist, Aryl, wie Phenyl- und substituierte Phenylreste, $(CH_2)_n$ -NH₂,

R' = Alkyl, wie C_nH_{2n+1} , wobei n = 1 bis 20 ist, Aryl, wie Phenyl- und substituierte Phenylreste, $(CH_2)_n$ -NH₂, H

R" = Alkyl, wie C_nH_{2n+1} , wobei n = 1 bis 20 ist, Aryl, wie Phenyl- und substituierte Phenylreste, $(CH_2)_n$ -NH₂, H

R" = Alkyl, wie C_nH_{2n+1} , wobei n = 1 bis 20 ist, Aryl, wie Phenyl- und substituierte Phenylreste, $(CH_2)_n$ -NH₂.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Oberflächenmodifizierten pyrogen hergestellten Mischoxide, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man zwei oder mehr Metallchloride aus der Reihe SiCl₄, AlCl₃, TiCl₄, ZrCl₄, FeCl₃, NbCl₅, VOCl₃, WOCl₄, WCl₆, SnCl₄ und GeCl₄ gemeinsam oder getrennt verdampft, zusammen mit einem Inertgas, zum Beispiel Stickstoff, in die Mischkammer eines bekannten Brenners überführt, dort mit Wasserstoff, Luft und/oder Sauerstoff vermischt, das Mehrkomponentengemisch in einer Reaktionskammer verbrennt, danach die festen Mischoxide von den gasförmigen Reaktionsprodukten abtrennt und gegebenenfalls in feuchter Luft von anhaftendem Chlorwasserstoff befreit und die pyrogen hergestellten Mischoxide in einem geeigneten Mischgefäß vorlegt, unter intensivem Mischen die Mischoxide gegebenenfalls zunächst mit Wasser und anschließend mit dem Oberflächenmodifizierungsreagenz oder dem Gemisch von mehreren Oberflächenmodifizierungsreagentien besprüht, 15 bis 30 Minuten nachmischt und anschließend bei einer Temperatur von 100 bis 400 °C über einen Zeitraum von 1 bis 6 Stunden tempert.

Das eingesetzte Wasser kann mit einer Säure, zum Beispiel Salzsäure, bis zu einem pH-Wert von 7 bis 1 angesäuert sein. Das eingesetzte Oberflächenmodifizierungsreagenz kann in einem geeigneten Lösungsmittel, wie zum Beispiel Ethanol, gelöst sein. Das Mischen und/oder die Temperung kann in einer Schutzgasatmosphäre, wie zum Beispiel Stickstoff, durchgeführt werden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen oberflächenmodifizierten pyrogen hergestellten Mischoxide, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man zwei oder mehr Metall-chloride aus der Reihe SiCl₄, AlCl₃, TiCl₄, ZrCl₄, FeCl₃, NbCl₅, VOCl₃, WOCl₄, WCl₆, SnCl₄ und GeCl₄ gemeinsam oder getrennt verdampft, zusammen mit einem Inertgas, zum Beispiel Stickstoff, in die Mischkammer eines bekannten Brenners überführt, dort mit Wasserstoff, Luft und/oder Sauerstoff vermischt, das Mehrkomponentengemisch in einer Reaktionskammer verbrennt, danach die festen Mischoxide von den gasförmigen Reaktionsprodukten abtrennt und gegebenenfalls in feuchter Luft von anhaftendem Clorwasserstoff befreit und unter Sauerstoffausschluß möglichst homogen mit Organohalogensilanen vermischt, das Gemisch zusammen mit geringen Wasserdampfmengen und gegebenenfalls zusammen mit einem Inertgas im kontinuierlich ablaufenden Gleichstromverfahren in einem als aufrecht stehenden, rohrförmigen Ofen ausgebildeten Behandlungsraum auf Temperaturen von 200 bis 800 °C, vorzugsweise 400 bis 600 °C, erhitzt, die festen und gasförmigen Reaktionsprodukte voneinander trennt, die festen Produkte gegebenenfalls nachentsäuert und trocknet.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung des erfindungsgemäßen oberflächenmodifizierten pyrogen hergestellten Mischoxides als

- Verstärkerfüllstoff in Silikonkautschuk und Gummi
- Ladungsstabilisator und Rieselhilfsmittel in Tonerpulver
- 40 Rieselhilfsmittel (free-flow-agent)
 - Antiblockingmittel, zum Beispiel in Folien
 - UV-Blocker, zum Beispiel in Kosmetika
 - Verdickungsmittel, zum Beispiel in Lacken

45 Beispiele

35

5

Beispiele für die Herstellung von Mischoxiden

Die Metallchloride 1 und 2 werden in getrennten Verdampfern verflüchtigt und die Chloriddämpfe mittels Stickstoff in die Mischkammer eines Brenners geleitet. Dort werden sie mit Wasserstoff und getrockneter Luft und/oder Sauerstoff vermischt und in einer Reaktionskammer verbrannt. In der Koagulationsstrecke werden die Reaktionsprodukte auf etwa 110 °C abgekühlt und die entstandenen Mischoxide anschließend mit einem Filter abgeschieden. Durch eine Behandlung der Pulver mit feuchter Luft bei Temperaturen zwischen 500 und 700 °C wird anhaftendes Chlorid entfernt.

Die Reaktionsbedingungen und die Produkteigenschaften für die verschiedenen Mischoxide sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Beispiele für die Herstellung von oberflächenmodifizierten Mischoxiden

Die Reaktionsbedingungen und stöchiometrischen Verhältnisse für die Oberflächenmodifizierung können der Tabelle 2 entnommen werden. Die physikalisch-chemischen Daten sind in Tabelle 3 zusammengefaßt.

Tabelle 1: Reaktionsbedingungen und Produkteigenschaften einiger Mischoxide

| Metall- |
|-----------------------|
| chlorid 2 |
| [g/h] [1/h] |
| 114 470 |
| 516 |
| 300 |
| 778 |
| TiCl4 525 |
| 97 |
| TiC14 525 |
| 13 |
| 2rC14 800 |
| 2 |
| TiCl4 448 |
| آع. اعر |
| TiCl ₄ 525 |
| - 69 |
| 2rCl ₄ 525 |
| 78 |

Modifi-

Modifi-

Mischoxid

Lösungs-

Wasser-

Temper-

Temper-

Tabelle 2

Bezeich-

Beispiel

| | 5 | ī | | |
|--|---|---|--|--|
| | | | | |

| 1 | 0 | |
|---|---|--|
| | | |

15

20

25

30

35

40

45

| Delable | DEZEIGIF | MISGIOAG | Modili | | | | | |
|---------|----------|----------|-----------|------------|------------|------------|------|--------|
| | nung | | zierungs- | zierungs- | menge | mittel- | zeit | tempe- |
| | | | reagenz* | reagenz | | menge | | ratur |
| | | | | [g/100 g | [g/100 g | [g/100 g | (h) | [°C] |
| L | | | | Mischoxid] | Mischoxid] | Mischoxid] | | 2.40 |
| 9 | VT 772 | 4 | 1 | 10 | 0 | 0 | 4 | 140 |
| 10 | VT 773 | 4 | 2 | 10 | 0 | 0 | 2 | 120 |
| 11 | VT 774 | 4 | 3 | 10 | 0 | 0 | 2,5 | 250 |
| 12 | VT 816 | 3 | 1 | 10 | 0 | 0 | 3 | 180 |
| 13 | VT 817 | 3 | 2 | 10 | 0 | 0 | 2 | 120 |
| 14 | VT 818 | 3 | 3 | 10 | 0 | 0 | 2,5 | 250 |
| 15 | VT 775 | 2 | 1 | 20 | 0 | 0 | 4 | 140 |
| 16 | VT 776 | 2 | 2 | 16 | 0 | 0 | 2 | 120 |
| 17 | VT 777 | 2 | 3 | 15 | 0 | 0 | 2 | 250 |
| 18 | VT 819 | 8 | 1 | 10 | 0 | 0 | 4 | 180 |
| 19 | VT 820 | 8 | 2 | 10 | 0 | 0 | 2 | 120 |
| 20 | VT 821 | 8 | 3 | 10 | 0 | 0 | 2,5 | 250 |
| 21 | VT 900 | 4 | 2 | 12 | 5 | 0 | 2,5 | 140 |
| 22 | VT 901 | 3 | 2 | 10 | 0 | 10** | 2,5 | 140 |
| 23 | VT 747 | 6 | 2 | 5 | 0 | 0 | 2 | 120 |
| 24 | VT 748 | 6 | 2 | 10 | 0 | 0 | 2 | 120 |
| 25 | VT 749 | 6 | 4 | 10 | 0 | 0 | 2 | 120 |
| 26 | VT 750 | 7 | 2 | 10 | 0 | 0 | 2 | 120 |
| 27 | VT 751 | 7 | 4 | 10 | 0 | 0 | 2 | 120 |
| 28 | VT 719 | 5 | 1 | 10 | 5 | 0 ′ | 3 | 130 |
| 29 | VT 734 | 1 | 3 | 10 | 0 | 0 | 2 | 250 |

* 1 = Hexamethyldisiliazan =
$$(CH_3)_3Si-NH-Si(CH_3)_3$$

2 = Trimethoxy-octyl-silan = $(CH_3O)_3Si-(CH_2)_7-CH_3$

3 = Dimethylpolysiloxan =
$$HO - \begin{pmatrix} CH_3 \\ Si - O \\ CH_3 \end{pmatrix}_n - HO$$

 $I_{CH_3} I_n$ 4 = Trimethoxy-propyl-silan = (CH₃O)₃Si-CH₂-CH₂-CH₃

= Ethanol

50

Tabelle 3

| 5 | Beispiel | Bezeichnung | Spezifische Oberfläche nach BET [m²/g] | Stamp- fdichte [g/l] | Trocknungs- verlust [%] | Glühver- lust [%] | pH-Wert | Kohlenstoff- gehalt [%] |
|----|----------|-------------|-------------------------------------------------|-------------------------|----------------------------|----------------------|---------|----------------------------|
| 10 | 9 | VT 772 | 40 . | 269 | 0,0 | 1,3 | 6,4 | 0,5 |
| | 10 | VT 773 | 36 | 280 | 0,1 | 4,7 | 3,4 | 3,6 |
| | 11 | VT 774 | 27 | 301 | 0,2 | 3,9 | 3,4 | 2,7 |
| | 12 | VT 816 | 45 | 258 | 0,4 | 1,1 | 7,5 | 0,5 |
| 15 | 13 | VT 817 | 39 | 288 | 0,7 | 3,9 | 3,4 | 3,5 |
| | 14 | VT 818 | 32 | 292 | 0,0 | 3,6 | 3,6 | 2,9 |
| | 15 | VT 775 | 124 | 127 | 0,5 | 3,4 | 6,6 | 1,7 |
| | 16 | VT 776 | 111 | 136 | 1,0 | 9,5 | 4,2 | 5,8 |
| 20 | 17 | VT 777 | 101 | 136 | 0,9 | 4,7 | 4,2 | 2,9 |
| | 18 | VT 819 | 51 | 245 | 0,5 | 0,7 | 9,0 | 0,4 |
| | 19 | VT 820 | 45 | 275 | 0,0 | 4,4 | 4,0 | 3,6 |
| 25 | 20 | VT 821 | 35 | 275 | 0,0 | 2,3 | 4,1 | 2,5 |
| | 21 | VT 900 | 34 | 275 | 0,1 | 4,9 | 3,5 | 3,9 |
| | 22 | VT 901 | 38 | 282 | 0,6 | 4,0 | 3,6 | 3,6 |
| | 23 | VT 747 | 31 | 396 | 0,2 | 1,7 | 3,7 | 2,0 |
| 30 | 24 | VT 748 | 23 | 409 | 0,3 | 4,8 | 4,0 | 3,9 |
| | 25 | VT 749 | 26 | 402 | 0,3 | 2,3 | 4,1 | 1,8 |
| Ì | 26 | VT 750 | 56 | 161 | 0,3 | 16,8 | 3,8 | 3,9 |
| 35 | 27 | VT 751 | 55 | 162 | 0,2 | 2,7 | 4,1 | 2,0 |
| | 28 | VT 719 | 60 | 60 | 0,1 | 1,1 | 6,4 | 1,3 |
| | 29 | VT 734 | 74 | 114 | 0,5 | 2,5 | 4,2 | 2,5 |

In der in der Figur 1 aufgeführten Absorptionskurve ist das Produkt aus Beispiel 13 (VT 817, Fe-Ti-Mischoxid nachbehandelt mit Si 108 = Trimethoxyoctylsilan) dem Produkt T 805 (pyrogenes TiO₂ nachbehandelt mit Si 108 = Trimethoxyoctylsilan) gegenübergestellt. Wie man erkennen kann, zeigt T 817 eine deutlich stärkere Absorption insbesondere im UV-A-Bereich, was einen Vorteil in der Anwendung in Sonnenschutzmitteln darstellt.

Die Absorpitonskurve wurde wie folgt ermittelt:

Die Oxide wurden 3 %ig in Isopropylpalmitat dispergiert. Mit Hilfe von Aerosil 200 wurden die Dispersionen stabilisiert. Anschließend wurde die Transmission zwischen 200 und 500 nm in einer Schichtdicke von 10 μm gemessen.

Patentansprüche

40

45

50

55

- Oberflächenmodifizierte pyrogen hergestellte Mischoxide, die zwei oder mehr Komponenten aus der Reihe SiO₂, Al₂O₃, TiO₂, ZrO₂, Fe₂O₃, Nb₂O₅, V₂O₅, WO₃, SnO₂, GeO₂ enthalten und mit einer oder mehreren Verbindungen aus den folgenden Gruppen oberflächenmodifiziert wurden:
 - (a) Organosilane des Types (RO)₃Si(C_nH_{2n+1})

R = Alkyl

n = 1 - 20

-NH-CO-N-CO-(CH₂)₅

43,

```
(b) Organosilane des Types R'<sub>x</sub>(RO)<sub>y</sub>Si(C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>)
                  R = Alk
                                  yΙ
                                  Alkyl
                  R' =
                                   1 - 20
5
                  n=
                                  3
                  x+y =
                                   1,2
                  x =
                                   1,2
                  y =
                  (c) Halogenorganosilane des Types X<sub>3</sub>Si(C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>)
10
                  X =
                              Cl. Br
                              1 - 20
                  n=
                  (d) Halogenorganosilane des Types X<sub>2</sub>(R')Si(C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>)
 15
                               Cl,Br
                  X =
                  R' =
                                Alkyl
                                1 - 20
 20
                  (e) Halogenorganosilane des Types X(R')_2Si(C_nH_{2n+1})
                                Cl, Br
                   X =
                   R' =
                                Alkyl
                                1 - 20
 25
                   n =
                   (f) Organosilane des Types (RO)<sub>3</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-R'
                                Alkyl
                   R=
                                0,1 - 20
                   m =
 30
                                Methyl-, Aryl (z.B. -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, substituierte Pheneylreste)
                   R' =
                                -C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>, OCF<sub>2</sub>-CHF-CF<sub>3</sub>, -C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>, -O-CF<sub>2</sub>-CHF<sub>2</sub>
                                -NH_2, -N_3, -SCN, -CH=CH_2,
                                -OOC(CH_3)C = CH_2
                                -OCH2-CH(O)CH2
 35
                                                                 -NH-CO-N-CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>
                                 -NH-COO-CH_3, -NH-COO-CH_2-CH_3, -NH-(CH_2)_3Si(OR)_3
 40
                                -S<sub>x</sub>-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Si(OR)<sub>3</sub>
                    (g) Organosilane des Typs (R")<sub>x</sub>(RO)<sub>y</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-R'
                    R" =
                                  Alkyl
  45
                                           x+y=3
                                           x = 1,2
                                           y = 1,2
                                           m = 0.1 bis 20
                                  Methyl-, Aryl (z.B. -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, substituierte Phenylreste)
                    R' =
  50
                                  -C_4F_9, -OCF_2-CHF-CF_3, -C_6F_{13}, -O-CF_2-CHF_2
                                  -NH2, -N3, -SCN, -CH=CH2,
                                   -OOC(CH_3)C = CH_2
                                   -OCH2-CH(O)CH2
```

```
-NH-COO-CH<sub>3</sub>, -NH-COO-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, -NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Si(OR)<sub>3</sub>
                                    -Sx-(CH2)3Si(OR)3
                                    Methyl-, Ethyl-
                   R=
                   (h) Halogenorganosilane des Types X<sub>3</sub>Si(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-R'
5
                   X =
                                  CI, Br
                                  0.1 - 20
                    m =
                                  Methyl-, Aryl (z.B. -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, substituierte Phenylreste)
                    R' =
                                   -C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>, -OCF<sub>2</sub>-CHF-CF<sub>3</sub>, -C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>, -O-CF<sub>2</sub>-CHF<sub>2</sub>
10
                                   -NH2, -N3, -SCN, -CH=CH2,
                                   -OOC(CH_3)C = CH_2
                                   -OCH2-CH(O)CH2
                                                                        -NH-CO-N-CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>
15
                                   -NH-COO-CH<sub>3</sub>, -NH-COO-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, -NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Si(OR)<sub>3</sub>
                                   -S<sub>x</sub>-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Si(OR)<sub>3</sub>
20
                    (i) Halogenorganosilane des Types (R)X2Si(CH2)m-R'
                    X =
                                  CI, Br
                    R=
                                  Alkyl
                    m =
                                  0.1 - 20
25
                                  Methyl-, Aryl (z.B. -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, substituierte Phenylreste)
                    R' =
                                   -C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>, -OCF<sub>2</sub>-CHF-CF<sub>3</sub>, -C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>, -O-CF<sub>2</sub>-CHF<sub>2</sub>
                                   -NH2, -N3, -SCN, -CH=CH2,
                                   -OOC(CH_3)C = CH_2
                                   -OCH2-CH(O)CH2
30
                                                                         -NH-CO-N-CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>
                                   -NH-COO-CH<sub>3</sub>, -NH-COO-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, -NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Si(OR)<sub>3</sub>
35
                                   -Sx-(CH2)3Si(OR)3
                    (j) Halogenorganosilane des Types (R)<sub>2</sub>X Si(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-R'
                                   CI, Br
                   X =
40
                    R=
                                   Alkyl
                                  0,1 - 20
                    m =
                    R' =
                                  Methyl-, Aryl (z.B. -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, substituierte Phenylreste)
                                   -C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>, -OCF<sub>2</sub>-CHF-CF<sub>3</sub>, -C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>, -O-CF<sub>2</sub>-CHF<sub>2</sub>
                                   -NH2, -N3, -SCN, -CH=CH2,
45
                                   -OOC(CH_3)C = CH_2
                                   -OCH2-CH(O)CH2
                                                                       -NH-CO-N-CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>
50
                                   -NH-COO-CH<sub>3</sub>, -NH-COO-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, -NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Si(OR)<sub>3</sub>
                                   -Sx-(CH2)3Si(OR)3
```

(k) Silazane des Types

R= Alkyl R' = Alkyl, Vinyl

(I) Cyclische Polysiloxane des Types D 3, D 4, D 5 z.B. Octamethylcyclotetrasiloxan = D 4

(m) Polysiloxane bzw. Silikonöle des Types

$$Y-O-\begin{bmatrix}\begin{bmatrix}R\\|\\Si-O\end{bmatrix}-\begin{bmatrix}R''\\|\\Si-O\end{bmatrix}-Y\\R'''\end{bmatrix}-Y$$

0,1,2,3,...∞ 40 m = 0,1,2,3,...∞ n= 0,1,2,3,...∞ u= Y= CH_3 , H, C_nH_{2n+1} n=1-20 $Si(CH_3)_3$, $Si(CH_3)_2H$ $Si(CH_3)_2OH$, $Si(CH_3)_2(OCH_3)$ $Si(CH_3)_2(C_nH_{2n+1})$ n=1-20Y= Aikyi, Aryl, (CH₂)_n - NH₂, H R= 45 Aikyl, Aryl, (CH2)n - NH2, H R' = Alkyl, Aryl, (CH2)n - NH2, H R" = Alkyl, Aryl, (CH2)n - NH2, H R"' =

Verfahren zur Herstellung von oberflächenmodifizierten pyrogen hergestellten Mischoxiden nach Anspruch 1, 50 dadurch gekennzeichnet, daß man zwei oder mehr Metallchloride aus der Reihe SiCl₄, AlCl₃, TiCl₄, ZrCl₄, FeCl₃, NbCl₅, VOCl₃, WOCl₄, WCl₆, SnCl₄ und GeCl₄ gemeinsam oder getrennt verdampft, zusammen mit einem Inertgas, zum Beispiel Stickstoff, in die Mischkammer eines bekannten Brenners überführt, dort mit Wasserstoff, Luft und/oder Sauerstoff vermischt, das Mehrkomponentengemisch in einer Reaktionskammer verbrennt, danach die festen Mischoxide von den gasförmigen Reaktionsprodukten abtrennt und gegebenenfalls in feuchter Luft von 55 anhaftendem Chlorwasserstoff befreit und die pyrogen hergestellten Mischoxide in einem geeigneten Mischgefäß vorlegt, unter intensivem Mischen die Mischoxide gegebenenfalls zunächst mit Wasser und anschließend mit dem Oberflächenmodifizierungsreagenz oder dem Gemisch von mehreren Oberflächenmodifizierungsreagentien

10

5

15

20

besprüht, 15 bis 30 Minuten nachmischt und anschließend bei einer Temperatur von 100 bis 400 °C über einen Zeitraum von 1 bis 6 Stunden tempert.

- 3. Verfahren zur Herstellung von oberflächenmodifitzierten pyrogen hergestellten Mischoxiden nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man zwei oder mehr Metallchloride aus der Reihe SiCl₄, AlCl₃, TiCl₄, ZrCl₄, FeCl₃, NbCl₅, VOCl₃, WOCl₄, WCl₆, SnCl₄ und GeCl₄ gemeinsam oder getrennt verdampft, zusammen mit einem Inertgas, zum Beispiel Stickstoff, in die Mischkammer eines bekannten Brenners überführt, dort mit Wasserstoff, Luft und/oder Sauerstoff vermischt, das Mehrkomponentengemisch in einer Reaktionskammer verbrennt, danach die festen Mischoxide von den gasförmigen Reaktionsprodukten abtrennt und gegebenenfalls in feuchter Luft von anhaftendem Clorwasserstoff befreit und unter Sauerstoffausschluß möglichst homogen mit Organohalogensilanen vermischt und das Gemisch zusammen mit geringen Wasserdampfmengen und gegebenenfalls zusammen mit einem Inertgas im kontinuierlich ablaufenden Gleichstromverfahren in einem als aufrecht stehenden, rohrförmigen Ofen ausgebildeten Behandlungsraum auf Temperaturen von 200 bis 800 °C, vorzugsweise 400 bis 600 °C, erhitzt, die festen und gasförmigen Reaktionsprodukte voneinander trennt, die festen Produkte gegebenenfalls nachentsäuert und trocknet.
- 4. Verwendung des oberflächenmodifizierten pyrogen hergestellten Mischoxides nach Anspruch 1 als
 - Verstärkerfüllstoff in Silikonkautschuk und Gummi
 - Ladungsstabilisator und Rieselhilfsmittel in Tonerpulver
 - Rieselhilfsmittel (free-flow-agent)
 - Antiblockingmittel, zum Beispiel in Folien
 - UV-Blocker, zum Beispiel in Kosmetika
 - Verdickungsmittel, zum Beispiel in Lacken

50

5

10

15

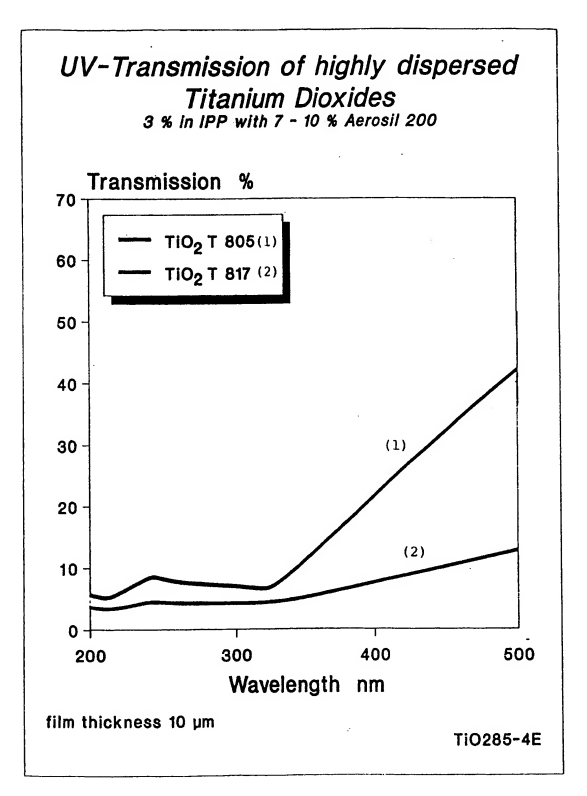
20

25

30

35

40





EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 95 12 0194

| | EINSCHLÄGIG | | | |
|-----------|-------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|----------------------|-------------------------------------------|
| Kategorie | Kennzeichnung des Dokum der maßgebli | ents mit Angabe, soweit erforderlich, chen Teile | Betrifft Anspruch | KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL6) |
| Χ . | GB-A-1 031 764 (DEU SILBER-SCHEIDEANSTA * das ganze Dokumer | NLT) | 1,3 | C09C3/12 C01B13/22 C09C3/00 |
| X | DE-A-19 16 360 (DEU SILBER-SCHEIDEANST/ * Seite 16 - Seite | ALT) | 1,3,4 | C08K9/06 G03G9/00 A61K7/00 |
| A | DE-A-37 07 226 (WAC * Seite 2 * | CKER-CHEMIE) | 1,3 | |
| Χ . | FR-A-2 196 376 (DEU SILBER-SCHEIDEANST/ * das ganze Dokumer | NLT) | 1-4 | |
| A | EP-A-0 373 426 (BA) * Seite 3 * | 'ER) | 1-4 | |
| A | DD-A-33 175 (VEB F/ * Beispiel 4 * | ARBENFABRIK) | 1,2 | PEGUENGHERIT |
| | | | | RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6) |
| | | | | C09C C01B |
| | · | • | | |
| | | · | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| Der vo | orliegende Recherchenbericht wur | de für alle Patentansprüche erstellt | | |
| | Recherchenort | Abschlußdatum der Recherche | <u> </u> | Prifer |

6.Mai 1996

LIBBERECHT, E

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet
 Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer
 anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
 A: technologischer Hintergrund
 O: nichtschriftliche Offenbarung
 P: Zwischenliteratur

DEN HAAG

- T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument
- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument

| | | | | 1 |
|----|--------------|--|------------|---|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| i. | | | | |
| | <i>.</i> * . | | | |
| | | | - | |
| | • | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | * | | + ** ** | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | + |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |